(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Juni 2004 (03.06.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/046993 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷:

G06F 19/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/011712

(22) Internationales Anmeldedatum:

22. Oktober 2003 (22.10.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 53 700.3

18. November 2002 (18.11.2002) DE

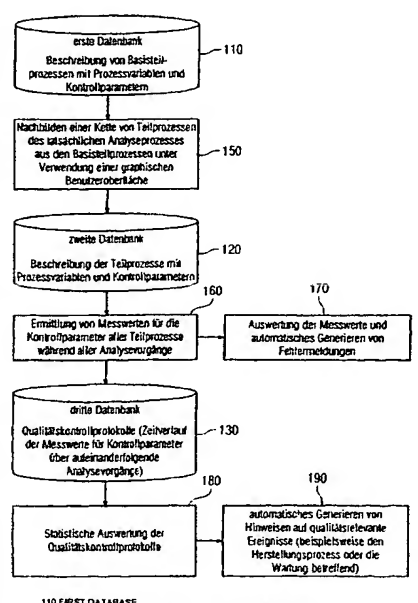
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Wittelsbacherplatz 2, 80333 München (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ABRAHAM-FUCHS, Klaus [DE/DE]; Graslitzer Str. 17, 91058 Erlangen (DE). MORITZ, Michael [DE/DE]; Gollenbach 52, 95490 Mistelgau (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: SIEMENS AKTIENGE-SELLSCHAFT; Postfach 22 16 34, 80506 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, Al., AM, Al. AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, Fl. GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG. MK. MN. MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL. PI, RO, RU,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR CARRYING OUT QUALITY CONTROL ON AN ANALYTICAL PROCESS AND DEVICE FOR CARRYING OUT SAID METHOD

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM DURCHFÜHREN EINER QUALITÄTSKONTROLLE FÜR EINEN ANALYSI:PRO-ZESS UND VORRICHTUNG ZUM DURCHFÜHREN DES VERFAHRENS



110 FIRST DATABASE

~

Ĺż

- DESCRIPTION OF UNDERLYING SUB-PROCESSES USING PROCESS VARIABLES AND CONTROL PARAMETERS
- 150 EMULATION OF A CHAIN OF SUB-PROCESSES OF THE ACTUAL ANALYTICAL PROCESS FROM THE UNDERLYING SUB-PROCESSES USING A GRAPHICAL USER INTERFACE 120 SECOND DATABASE

PARAMETERS OF ALL SUB-PROCESSES DURING ALL ANALYTICAL

- DESCRIPTION OF THE SUB-PROCESSES USING PROCESS VARIABLES AND CONTROL PARAMETERS 160 DETERMINATION OF MEASURED VALUES FOR THE CONTROL
- 170 EVALUATION OF MEASURED VALUES AND AUTOMATIC GENERATION OF ERROR MESSAGES
- 130 THIRD DATABASE
 QUALITY CONTROL PROTOCOL (TEMPORAL PROGRESSION OF MEASURED VALUES FOR CONTROL PARAMETERS OVER SUCCESSIVE ANALYTICAL OPERATIONS)

180 STATISTICAL EVALUATION OF QUALITY CONTROL PROTOCOL

190 AUTOMATIC GENERATION OF NOTIFICATIONS OF QUALITY-RELATED EVENTS (E.G. PERTAINING TO THE PRODUCTION PROCESS OR MAINTENANCE PROCESS)

- (57) Abstract: The invention relates to a method for carrying out quality control on an analytical process which belongs to a group of related analytical processes that can be executed in at least one analytical device and comprises a respective chain of sub-processes. Said method is characterised as follows: fundamental chemical and/or physical underlying sub-processes are stored for the group in a first database; at least one section of the chain of the analytical process is emulated by the specification of one of the underlying sub-processes for each sub-process in a section of the chain, using at least one control parameter and at least one corresponding threshold value; measured values are determined for the control parameters for at least one run of the analytical process and the measured values are compared with the corresponding threshold values for the quality control procedure.
- (57) Zusammenfassung: Ein Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess, der einer Gruppe von verwandten, in wenigstens einem Analysegerät ausführbaren und jeweils eine Kette von Teilprozessen umfassenden Analyseprozessen zuge-hört, beinhaltet folgende Merkmale:- Für die Gruppe werden grundlegende chemische und/oder phy-sikalische Basisteilprozesse in einer ersten Datenbank ge-speichert,- wenigstens ein Teil der Kette des Analyseprozesses wird nachgebildet, indem je Teilprozess des Teils der Kette ei-ner der Basisteilprozesse durch wenigstens einen Kontroll-parameter und wenigstens einen zugehörigen Schwellwert spe-zifiziert wird,- für wenigstens einen Durchlauf des Analyseprozesses werden für die Kontrollparameter Messwerte ermittelt und für die Qualitätskontrolle werden die Messwerte mit den zugehörigen Schwellwerten verglichen.



- SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Beschreibung

5

20

30

35

Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess und Vorrichtung zum Durchführen des Verfahrens

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess, der in einem Analysegerät abläuft und aus einer Kette von Teilprozessen besteht, und eine Vorrichtung zum Durchführen des Verfahrens.

10 Sie betrifft insbesondere die Qualitätssicherung für biochemische Analysegeräte, insbesondere zur medizinischen Diagnostik und insbesondere unter Verwendung einer der Technologien, umfassend Biochips, "Lab-on-the-Chip" und µTAS ("Totally Integrated Analysis System" unter Anwendung der Mikrotechnologie) sowie die Qualitätssicherung des Herstellungsprozesses von Einmalsensoren und anderer im Analysegerät eingesetzter Verbrauchsartikel wie Reagenzkartuschen, Sensoren mit begrenzter Lebensdauer und wartungsintensive Bauteile.

Beispielsweise aus dem Artikel von N. Aschenbrenner "Schlauer Blutsensor", Spektrum der Wissenschaft, April 2002, Seiten 92 und 93, ist ein Analysegerät bekannt, das ein Auswertegerät und zum Einsetzen in das Auswertegerät vorgesehene, mit Blut befüllbare, daumengroße Einmalsensoren umfasst. Zudem umfasst jeder der Einmalsensoren einen Chip, der unter anderem Informationen für das Auswertegerät trägt, welches spezielle Programm ablaufen und wie die Auswertung erfolgen soll. Für das Auswerten ist ein mit Blut befüllter Einmalsensor in das Auswertegerät eingelegt, das dann im Einmalsensor eine Pumpe antreibt, die das Blut über eine die roten Blutkörperchen abtrennende Membran des Einmalsensors schiebt und in eine Kammer des Einmalsensors befördert, wo die beispielsweise im Blut enthaltenen, in hoher Konzentration auf eine Erkrankung hinweisenden Antigene mit spezifischen, farbmarkierten Antikörpern zu einem Komplex reagieren. Des Weiteren wird das die Komplexe beinhaltende Gemisch durch die Pumpe auf ein Prisma des Einmalsensors gedrückt, auf dem weitere Antikörper ange-

25

35

ordnet sind, die die Komplexe einfangen und fixieren. Danach scannt schließlich ein Laser des Auswertegeräts das Prisma und regt die farbmarkierten Verbindungen zum Leuchten an, und ein Detektor des Auswertegeräts fängt das Fluoreszenzlicht auf, wobei die Intensität des Fluoreszenzlichts ein Maß für die Konzentration an Antigenen ist.

Gemäß dem Stand der Technik werden Qualitätskontrollen bei biochemischen Analysesystemen bisher durch Messungen von einzelnen Kontrollwerten, Messungen von Referenzanalyten und 10 stichprobenartigen Vergleichsmessungen mit Goldstandardmessmethoden gelöst. Dabei lassen diese Verfahren jedoch nur einen Rückschluss über wenige Teilprozesse des Analyseprozesses zu und/oder lassen nur eine integrale Aussage über mehrere Teilprozesse gemeinsam zu. Damit ist meist nur eine Aussage 15 möglich, dass die Messung fehlerbehaftet ist, lässt aber keinen Rückschluss zu, welcher Teilprozess den Fehler verursacht hat. Dies sichert zwar die Zuverlässigkeit der Messergebnisse, lässt sich aber nur sehr begrenzt zur Qualitätskontrolle des Herstellungsprozesses von Biochips oder zur Qualitätskon-20 trolle des Wartungsprozesses eines Analysegeräts einsetzen.

Eine Aufgabe der Erfindung ist es, ein verbessertes Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess zu schaffen, so dass unter anderem vorgenannte Nachteile vermindert werden.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch den Gegenstand des Anspruchs 1 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen sind in den Unteransprüchen beschrieben.

Gemäß Anspruch 1 beinhaltet ein Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess, der einer Gruppe von verwandten, in wenigstens einem Analysegerät ausführbaren und jeweils eine Kette von Teilprozessen umfassenden Analyseprozessen zugehört, folgende Merkmale:

4

- Für die Gruppe werden grundlegende chemische und/oder physikalische Basisteilprozesse in einer ersten Datenbank gespeichert,
- wenigstens ein Teil der Kette des Analyseprozesses wird nachgebildet, indem je Teilprozess des Teils der Kette einer der Basisteilprozesse durch wenigstens einen Kontrollparameter und wenigstens einen zugehörigen Schwellwert spezifiziert wird,
- für wenigstens einen Durchlauf des Analyseprozesses werden für die Kontrollparameter Messwerte ermittelt und für die Qualitätskontrolle werden die Messwerte mit den zugehörigen Schwellwerten verglichen.
- Bei dem Analysegerät wird dabei die Analyseaufgabe durch eine 15 Abfolge von Teilprozessen gelöst, wobei jeder Teilprozess eine chemische Reaktion, beispielsweise eine Bindung zweier Moleküle, eine physikalische Reaktion, z.B. Erwärmung, Transportvorgang oder Durchmischung, oder ein physikalischer Messvorgang ist. Wird auch nur ein Teilprozess nicht ordnungsge-20 mäß durchgeführt, so wird dies im Allgemeinen zur Folge ham ben, dass das Analyseergebnis fehlerbehaftet ist, was mit dem Verfahren selektiv für jeden der qualitätsrelevanten Teilprozesse detektiert wird. Mit der Erfindung wird ein generisches Qualitätskontrollsystem mittels elektronischer Datenbanken, 25 Dateneingänge für Prozessbeobachtungssignale (Kontrollparameter) und eine Software zur Bewertung der Prozessqualität aus diesen Beobachtungssignalen geschaffen, so dass dieses Qualitätskontrollsystem für jede Art von Analysesystemen oder Biochiptechnologie einsetzbar ist und mittels einer Softwarebe-30 nutzeroberfläche in einfacher Weise so konfiguriert werden kann, dass es an ein spezifisches Analysesystem oder eine spezifische Biochiptechnologie anpassbar ist. Dadurch wird ein automatisiertes und in den biochemischen Analysegeräten 35 integrierbares Qualitätskontrollverfahren bereitgestellt, welches kostengünstig die Analysegerätewartung unterstützt

und gleichzeitig Informationen zur Qualitätssicherung des

Herstellungsprozesses, beispielsweise von Einmalsensoren des Analysegeräts bereitstellt.

Weitere Vorteile, Merkmale und Einzelheiten der Erfindung ergeben sich aus den im Folgenden beschriebenen Ausführungsbeispielen der Erfindung anhand der Figuren. Dabei zeigen:

Figur 1 zeigt ein Struktur- und Ablaufdiagramm für ein Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen biochemischen Analyseprozess und

Figur 2 ein Analysegerät, umfassend ein Auswertegerät und in das Auswertegerät einsetzbare Einmalsensoren, zum Durchführen des Verfahrens.

15

20

25

30

35

10

5

Die Figur 1 zeigt als ein Ausführungsbeispiel der Erfindung, eine Struktur und den Ablauf eines Verfahrens zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen biochemischen, in einem Analysegerät ablaufenden, aus einer Kette von Teilprozessen bestehenden Analyseprozess. Für die Qualitätskontrolle existiert eine erste Datenbank 110, in der in abstrakter Weise alle möglichen Basisteilprozesse einer Gruppe verwandter Analyseprozesse mittels Prozessvariablen parametrisiert sind und jeder der Basisteilprozesse für die Qualitätskontrolle durch wenigstens einen Kontrollparameter und zugehörig zu dem Kontrollparameter durch wenigstens einen Schwellwert charakterisierbar ist. Dabei beschreiben die Basisteilprozesse grundlegende chemische und/oder physikalische Teilprozesse der Gruppe, wobei diese grundlegenden Teilprozesse in Abwandlungen mehrfach im gesamten Analyseprozess vorkommen können. Die nachfolgende Tabelle zeigt dazu beispielhaft Basisteilprozesse A bis F der Gruppe mit den einzelnen Basisteilprozessen. zugehörigen denkbaren Prozessvariablen. Ferner ist zu den jeweiligen Basisteilprozessen A bis F in Form eines Platzhalters K(X) wenigstens ein Kontrollparameter vorgesehen, der für die Zwecke der Qualitätskontrolle einen unteren Schwellwert min(X) nicht unterschreiten soll und/oder einen oberen

Schwellwert max(X) nicht überschreiten soll, wobei X als Platzhalter für einen der Basisteilprozesse A bis F steht. Ohne eine Einschränkung der Allgemeingültigkeit darf für ein besseres Durchdringen der nachfolgenden Tabelle an ein Analysegerät, wie es eingangs beschrieben ist, gedacht werden.

Basisteil- prozess	Prozessart	Prozessvari- ablen	Kontrollpa- rameter	unterer Schwellwert	oberer Schwellwert
A	chemisches Binden	Reagenzien; Volumina;	K (A)	min(A)	max(A)
В	Oberflächen-	Fängermoleküle; Zielmo- leküle; Immobilisie- rungszeiten; Kontroll- substanzen;	K(B)	min(B)	max(B)
С	Flüssig- keitstrans- port	Volumina, Fließgeschwin- digkeiten; Transportzei- ten;	K(C)	min(C)	max(C)
D	Mischen	Mischkomponenten; Misch- zeiten; Mischtemperatur;	K(D)	min(D)	max(D)
E	Entmischen	Ausgangsgemische; Ziel- komponenten; Entmisch- zeiten; Entmischtempera- tur; Entmischmittel;	K(E)	min(E)	max (E)
F	Portionieren	Reagenzien; Volumina; Portioniermittel;	K(F)	min(F)	max(F)

Ausgehend von den in der ersten Datenbank 110 beschriebenen Basisteilprozessen wird in einem ersten Schritt 150 der Figur 1 eine zweite Datenbank 120 erzeugt, die den tatsächlichen Analyseprozess des Analysegeräts aus den Basisteilprozessen zusammensetzt und ausreichend vollständig beschreibt. Dazu wird eine geeignete graphische Benutzeroberfläche genutzt, die aus dem Stand der Technik bekannte Methoden, wie Drag-

and-Drop, Drop-Down-Listen, Ankreuzen von Listenelementen mit Mausklick, usw. beinhaltet. Beispielsweise wird durch Dragand-Drop von Ikons der Basisteilprozesse die Kette von Teilprozessen erzeugt und die Festlegung der Prozessvariablen und Kontrollparameter durch Auswahl aus Drop-Down-Listen unterstützt. Hierfür umfasst das Analysegerät einen entsprechend hergerichteten Computerarbeitsplatz oder ist mit einem solchen verbindbar ausgestaltet. In Ausführungsformen kann dabei das Nachbilden des Analyseprozesses an einem zentralen Computerarbeitsplatz mit entsprechender graphischer Benutzeroberfläche erfolgen, und die resultierende Datenbank im Rahmen eines Fertigungsprozesses des Analysegeräts in einen hierfür vorgesehenen Speicher des Analysegeräts geladen werden, wobei der Speicher auch ein Speicher von Einmalsensoren des Analysegeräts sein kann, die für ein Ausführen des Analyseprozesses in ein Basisgerät des Analysegeräts einlegbar sind. Zur vollständigen Beschreibung der zeitlichen Abfolge des Analyseprozesses kann jeder der in der ersten Datenbank 110 enthaltenen Basisteilprozesse in der realen Prozesskette des Analyseprozesses mehrfach vorkommen, so dass in der zweiten Datenbank 120 bei einem mehrfach vorkommenden Basisteilprozess dieser je Teilprozess mit einer fortlaufenden Nummer zu kennzeichnen ist. Die nachfolgende Tabelle zeigt dazu ein Beispiel.

25

5

10

15

20

Teilprozess	Prozessart	Prozessvari- able	Kontrollpa- rameter	unterer Schwellwert	oberer Schwellwert
E1	Entmi- schen	Vollblut als Aus- gangsgemisch; Plasma als Zielkomponente; Entmischzeit	Brech- ungsindex als K(E1)	min(E1) = 1,2	

chenim- mobili- gen als Zielmolekül; Signal sierung Kontrollanalyt als Kontrollsubstanz C1 Flüssig- keits- Transportvolumen; port F1 Portio- nieren Piezokeramik als Por- tioniermittel A1 chemi- Sche Reagenzien; Portio- Reaktion niervolumen als Reagenzvolumen und mischen Antigen im Portio- niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischemperatur E2 Entmi- Schen Ausgangsgemisch; Magnet- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- mittel; Immobilisie- mobili- kül; Immobilisie- mobili- sierung KRB1 Referenz- signal als K(B1) Leitfä- higkeit als K(C1) max(C1) max(C1) port Lichtab- sorption als K(F1) Lichtab- min(A1) Tempera- min(A1) Tempera- min(A1) Tempera- min(A1) Tempera- min(A1) Tempera- min(A1) Lichtab- min(D1) max(D1) max(D1) max(D1) max(D1) max(D1) max(D2) Feldrema- min(E2) Feldrema- min(E2) Feldrema- min(E2) Feldrema- min(E2) Referenz- Signal min(B2) max(B2) Referenz- signal min(B2) max(B2) Referenz- signal min(B2) max(B2) Referenz- signal min(B2) max(B2)						
mobili- sierung Kontrollanalyt als Kontrollsubstanz C1 Flüssig- keits- trans- port F1 Portio- nieren Piezokeramik als Por- tioniermittel A1 chemi- Reaktion niervolumen als Rea- genzvolumen mische Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischem Portioniervolumen als Schen Ausgangsgemisch; Magnet- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- mittel; Immobilisie- mobili- mittel; Immobilisie- mobili- sierung vorratsvolumen und keits- Kontrollsubstanz Leitfä- higkeit als K(E1) Lichtab- min(F1) sorption als K(F1) Lichtab- sorption als K(F1) Tempera- turdiffe- sorption als K(A1) Lichtab- min(A1) - Tempera- turdiffe- renz als K(A1) Lichtab- min(D1) max(D1) max(D1) sorption als K(D1) Magnet- feldrema- nenz als K(E2) peratur B2 Oberflä- chenim- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- signal als K(B2)	B1	Oberflä-	erster Antikörper als	erstes	min(B1)	max(B1)
Sierung Kontrollanalyt als Kontrollsubstanz		chenim-	Fängermolekül; Anti-	Referenz-	= 0,4	= 0,9
Kontrollsubstanz C1 Flüssig- Vorratsvolumen und Leitfä- max(Ci) keits- trans- transportvolumen; als K(Cl) = 5,0		mobili-	gen als Zielmolekül;	signal		
C1 Flüssig- Vorratsvolumen und keits- trans- Transportvolumen; higkeit als K(C1) port F1 Portio- Portioniervolumen; Lichtab- min(F1) - nieren Plezokeramik als Porsorption als K(F1) A1 chemi- Plasma und Lösung als Tempera- min(A1) - turdiffe- e0,2 renz als genzvolumen K(A1) D1 Mischen Antigen im Portio- Lichtab- min(D1) max(D1) miervolumen und sorption als K(D1) Mischen Antigen im Portio- lichtab- min(D1) max(D1) miervolumen und sorption als K(D1) Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Ausgangsgemisch; Magnetfeld als Entmischmittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- k(E2) Chenim- per als Fängermole- Referenz- signal sierung rungszeit als K(B2)		sierung	Kontrollanalyt als	als K(B1)		
keits- trans- transportvolumen; higkeit als K(C1) F1 Portio- port F1 Portio- nieren Piezokeramik als Por- tioniermittel A1 Chemi- Reagenzien; Portio- niervolumen als Rea- genzvolumen Mischen Antigen im Portio- niervolumen und sorption Magnetbeads als Magnetbeads als schen Ausgangsgemisch; Mag- schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- signal Lichtab- min(F1) - Lichtab- min(A1) - Lichtab- min(A1) - Lichtab- min(D1) max(D1) max(D1) - Mischtab- min(D1) max(D1) max(D1) - Feldrema- min(E2) - Feldrema- netfeld als Entmisch- menz als K(E2) peratur B2 Oberflä- chenim- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- signal sierung rungszeit Als K(C1) Migkeit als K(C1) ### Calchtab- min(A1) - Lichtab- min(A1) - Lichtab- min(D1) max(D1) max(D1) - Feldrema- min(E2) - Feldrema- min(E2) - Max(B2) max(B2) ### Calchtab- min(E2) - Max(B2) -			Kontrollsubstanz			
trans- port F1 Portio- nieren Piezokeramik als Por- nieren Piezokeramik als Por- tioniermittel A1 Chemi- Sche Reagenzien; Portio- Reaktion niervolumen als Rea- genzvolumen als Rea- genzvolumen als Rea- genzvolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischem Portioniervolumen als Magnet- schen Ausgangsgemisch; Mag- schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- sierung rungszeit Lichtab- sorption als K(A1) Lichtab- min (A1) - turdiffe- renz als K(A1) Lichtab- min (A1) - turdiffe- renz als K(A1) Mischen als K(A1) Mischab- min (D1) max (D1) max (D1) max (D1) - feldrema- per als Fängermole- min (E2) Referenz- signal als K(B2)	C1	Flüssig-	Vorratsvolumen und	Leitfä-	_	max(C1)
port F1 Portio- protioniervolumen; nieren Piezokeramik als Portionierwittel sorption als K(F1) A1 chemi- plasma und Lösung als Reapenzien; Portio- niervolumen als Reapenzolumen K(A1) D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- schen Ausgangsgemisch; Magnetbeads als mittel; Entmischtem- mintel; Entmischtem- mintel; Entmischtem- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- sierung rungszeit E1 Entmio- Portioniervolumen als mintel; Entmischen mintel; Entmischen mintel; Entmischen mintel; Entmischen sierung rungszeit E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- feldrema- nenz als mintel; Entmischtem- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 Mischen Mischemperatur min(E2) - min(E2) max(B2) E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- min(E2) - mintel; Entmischtem- mintel; Entm		keits-	Transportvolumen;	higkeit		= 5,0
F1 Portio- nieren Piezokeramik als Portioniervolumen; Piezokeramik als Portioniervolumen; Piezokeramik als Portion als K(F1) A1 chemi- Sche Reagenzien; Portio- Reaktion niervolumen als Rearentervolumen als Rearentervolumen Reaktion niervolumen als Rearentervolumen und magnetbeads als Mischkomponenten; Mischem Portioniervolumen als K(D1) E2 Entmi- Schen Ausgangsgemisch; Magnetherield als Entmischmittel; Entmischtemperatur B2 Oberflä- Schenim- per als Fängermole- Referenz- Sierung rungszeit E1 Eichtab- Schen Min (D1) Sorption Als K(D1) Magnetheads als Magnetheads Als K(E2) Feldrema- Signal Sierung rungszeit Als K(E2) Min (E2) Feldrema- Signal Als K(E2) Min (E2) Magnetheads Feldrema- Signal Als K(E2) Min (E2) Min (E3) Min (E		trans-	Transportzeit	als K(C1)		
nieren Piezokeramik als Portion als K(F1) A1 chemi- Plasma und Lösung als Tempera- min(A1) - sche Reagenzien; Portio- turdiffe- e 0,2 renz als genzvolumen K(A1) D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- schen Ausgangsgemisch; Magnetbeads als mittel; Entmischtem mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- geratur B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) chenim- per als Fängermole- Referenz- signal sierung rungszeit als K(B2)		port				
tioniermittel als K(F1) Al chemi- Plasma und Lösung als Reapenzien; Portio- niervolumen als Reapenzien als K(A1) D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Schen Ausgangsgemisch; Magnetheld als Entmischmittel; Entmischtem mittel; Entmischtem per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- sierung rungszeit E1 Entmi- Portioniervolumen als K(E2) E2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) E3 Oberflä- sierung rungszeit E4 Entmi- per als Fängermole- signal als K(B2)	F1	Portio-	Portioniervolumen;	Lichtab-	min(F1)	
Al chemi- sche Reagenzien; Portio- Reaktion niervolumen als Rea- genzvolumen D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Magnet- schen Mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- per als Fängermole- mobili- schen Mischemitien Reagenzien; Portio- turdiffe- renz als K(A1) Lichtab- min (D1) max (D1) min (D1) max (D1) min (E2) - 14,2 = 39,0 Magnet- feldrema- nelfeld als Entmisch- min (E2) - feldrema- nenz als K(E2) min (E2) max (E2) Referenz- signal als K(B2)		nieren	Piezokeramik als Por-	sorption	= 12,5	
sche Reagenzien; Portio- Reaktion niervolumen als Rea- genzvolumen D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und sorption Magnetbeads als Als K(D1) Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Magnet- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit turdiffe- renz als K(A1) Minchkomponenten sorption als K(D1) max(D1) max(D1) max(D1) max(D1) als K(D1) min(E2) - feldrema- nenz als K(E2) min(E2) Referenz- signal als K(B2)			tioniermittel	als K(F1)		
Reaktion niervolumen als Rea- genzvolumen D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und sorption Magnetbeads als als K(D1) Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Magnet- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- chenim- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit Richtab- min (D1) max (D1) = 39,0 Magnet- sieruz als feldrema- nenz als K(E2) min (E2) = 240,0 nenz als K(E2) min (B2) max (B2) = 2 signal als K(B2)	A1	chemi-	Plasma und Lösung als	Tempera-	min(A1)	_
D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und sorption als K(D1) Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- chenim- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit K(A1) Mischtab- min(D1) max(D1) max(D1) max(D1) Fichtab- min(D1) max(D1) Faldrem- per 14,2 = 39,0 Magnet- min(E2) - feldrema- pfeldrema- nenz als K(E2) min(B2) max(B2) Faferenz- signal als K(B2)		sche	Reagenzien; Portio-	turdiffe-	= 0,2	
D1 Mischen Antigen im Portio- niervolumen und sorption als K(D1) E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- mittel; Entmischtem- chenim- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit Lichtab- min (D1) = 14,2 = 39,0 Magnetbeads als Magnet- feldrema- feldrema- netn (E2) = 240,0 nenz als K(E2) min (B2) = 2 min (B2) = 2 min (B2) = 2		Reaktion	niervolumen als Rea-	renz als		
niervolumen und Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- chenim- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit Sorption als K(D1) Magnet- min(E2) - feldrema- nenz als K(E2) min(B2) min(B2) Referenz- signal als K(B2)			genzvolumen	K(A1)		
Magnetbeads als Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- peratur B2 Oberflä- chenim- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- sierung rungszeit Als K(D1) Als K(E2) - Feldrema-	D1	Mischen	Antigen im Portio-	Lichtab-	min(D1)	max(D1)
Mischkomponenten; Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- feldrema- = 240,0 netfeld als Entmisch- nenz als mittel; Entmischtem- k(E2) B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) chenim- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 mobili- kül; Immobilisie- signal als K(B2)			niervolumen und	sorption	= 14,2	= 39,0
Mischtemperatur E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- min(E2) - schen Ausgangsgemisch; Magnet- feldrema- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- k(E2) B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) chenim- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 mobili- kül; Immobilisie- signal als K(B2)		-	Magnetbeads als	als K(D1)		
E2 Entmi- Portioniervolumen als Magnet- min(E2) - schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- peratur B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- chenim- per als Fängermole- mobili- kül; Immobilisie- sierung rungszeit Magnet- min(E2) - feldrema- nenz als K(E2) min(B2) max(B2) Referenz- = 1 = 2			Mischkomponenten;			•
schen Ausgangsgemisch; Mag- netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- peratur B2 Oberflä- chenim- per als Fängermole- mobili- sierung rungszeit Ausgangsgemisch; Mag- nenz als K(E2) menz als K(E2) menz als K(E2) menz als K(E2) min(B2) Referenz- signal als K(B2)			Mischtemperatur			3.3
netfeld als Entmisch- mittel; Entmischtem- peratur B2 Oberflä- chenim- mobili- sierung rungszeit nenz als K(E2) k(E2) menz als K(E2) Referenz- zweites Referenz- signal als K(B2)	E2	Entmi-	Portioniervolumen als	Magnet-	min(E2)	_
mittel; Entmischtem- K(E2) peratur B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) chenim- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 mobili- kül; Immobilisie- signal sierung rungszeit als K(B2)		schen	Ausgangsgemisch; Mag-	feldrema-	= 240,0	
B2Oberflä- chenim- mobili- sierungfluoreszente Antikör- per als Fängermole- kül; Immobilisie- als K(B2)zweites Referenz- signal als K(B2)min(B2) = 1 = 2			netfeld als Entmisch-	nenz als		
B2 Oberflä- fluoreszente Antikör- zweites min(B2) max(B2) chenim- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 mobili- kül; Immobilisie- signal sierung rungszeit als K(B2)			mittel; Entmischtem-	K(E2)		
chenim- per als Fängermole- Referenz- = 1 = 2 mobili- kül; Immobilisie- signal sierung rungszeit als K(B2)			peratur			
mobili- kül; Immobilisie- signal sierung rungszeit als K(B2)	В2	Oberflä-	fluoreszente Antikör-	zweites	min(B2)	max(B2)
sierung rungszeit als K(B2)		chenim-	per als Fängermole-	Referenz-	= 1	= 2
		mobili-	kül; Immobilisie-	signal		
C2 Flüssig- Portioniervolumen und Brech- min/C21 -		sierung	rungszeit	als K(B2)		
	C2	Flüssig-	Portioniervolumen und	Brech-	min(C2)	_
keits- Überschussvolumen; ungsindex = 1,15		keits-	Überschussvolumen;	ungsindex	= 1,15	
trans- Transportzeit als K(C2)		trans-	Transportzeit	als K(C2)		
port		port				

Somit ist der Analyseprozess des Analysegeräts in Form der zweiten Datenbank 120 beschrieben, die alle Teilprozesse El

10

15

20

25

30

4.

bis D1 in ihrer zeitlichen Abfolge und zugehörige charakterisierende Merkmale der Teilprozesse enthält. Vorzugsweise müssen in der zweiten Datenbank 120 tatsächlich nicht alle real vorkommenden Teilprozesse des Analyseprozesses enthalten sein, sondern nur diejenigen, die für ein Ergebnis des Analyseprozesses tatsächlich qualitätsrelevant sind.

In einem zweiten Schritt 160 werden bei einem Betrieb des Analysegeräts zu den Kontrollparametern K(E1) bis K(C2) durch Messung Beobachtungssignale ermittelt, die in einer weiteren Datenbank, beispielsweise einer dritten Datenbank 130, gespeichert werden und den entsprechenden Kontrollparametern K(E1) bis K(C2) zugewiesen werden. Dabei können die gemessenen Beobachtungssignale auch direkt über eine Messwertschnittstelle den entsprechenden Kontrollparametern K(E1) bis K(C2) der zweiten Datenbank 120 zugewiesen werden. Eines der Beobachtungssignale kann dabei ein Messwert von einem im Analysegerät angebrachten Sensor oder Detektor, beispielsweise einem Temperatursensor, einer Lichtschranke oder einem Photomultiplier sein oder ein aus einem oder mehreren Messwerten abgeleiteter Wert sein. In einem weiteren Schritt 170 werden im Verlauf jedes Analysevorgangs die Beobachtungssignale ausgewertet, und bei einem Nichteinhalten eines Schwellwerts werden automatisch Fehlermeldungen generiert und am Analysegerät gemeldet. Dabei werden im Verlauf jedes Analysevorgangs die Messwerte für alle Teilprozesse in der dritten Datenbank 130 dokumentiert und das Erreichen der vorgeschriebenen Schwellwerte bewertet, beispielsweise in der Form, dass entsprechende Fehler-Flags gesetzt werden. Die nachfolgende Tabelle zeigt dazu ein Beispiel, dabei ist das nicht vorschriftsgemäße Mischen im Teilprozess D1 durch ein "nein" als Fehler-Flag gekennzeichnet, da der Messwert von 7,9 unter dem unteren Schwellwert min(D1) liegt.

Teil-	vorschriftsmäßig	Messwert für den jeweiligen
prozess	durchgeführt?	Kontrollparameter
E1	ja	1,3

15

20

25

7

(;

B1	jа	0,45
C1	ja	3,25
F1	ja	24,9
A1	ja	0,3
D1	nein	7,9
E2	• • •	• • •
B2		• •
C2		• • •

In anderen Ausführungsformen kann das Über- und/oder Unterschreiten der Schwellwerte auch in Form einer prozentualen Abweichung in der dritten Datenbank 130 gespeichert werden. Des Weiteren kann der Analysevorgang sofort mit einer entsprechenden Fehlermeldung am Analysegerät abgebrochen werden, wenn einer der Schwellwerte min(E1) bis min(C2) eines der Kontrollparameter K(E1) bis K(C2) nicht eingehalten wird.

In der dritten Datenbank 130 wird schließlich in Form von Qualitätsprotokollen ein Zeitverlauf der Messwerte für die Kontrollparameter über aufeinanderfolgende Analysevorgänge, beispielsweise mit mehreren verschiedenen Einmalsensoren, gespeichert. Dazu werden in der dritten Datenbank 130 auch Kennungen von Einmalsensoren, Kennungen von Chargen von Einmalsensoren und/oder Kennungen der einzelnen Analysevorgänge mit gespeichert. In einem weiteren Schritt 180 kann dabei die dritte Datenbank 130, in der die Messwerte für die Kontrollparameter K(E1) bis K(C2) vieler Analysevorgänge über einen vorgebbaren Zeitraum gespeichert sind, mittels statistischer Methoden ausgewertet werden. Dies dient in einem weiteren Schritt 190 dem automatischen Generieren von Hinweisen auf qualitätsrelevante Ereignisse, beispielsweise dazu, um aus der Streubreite von Messwerten für wenigstens einen der Kontrollparameter K(E1) bis K(C2) über viele Analysevorgänge hinweg oder aus einer Verlaufsbeobachtung von Messwerten für den Kontrollparameter im Sinne eines Trends Rückschlüsse auf das Analysegerät, beispielsweise für nötige Wartungsarbeiten zu ziehen. Bei einem Analysegerät mit Einmalsensoren können

des Weiteren Rückschlüsse auf deren Produktionsverfahren gezogen werden, dies ist insbesondere in Verbindung mit einem Vorhandensein von chargentypischen Kontrollparametern vorteilhaft.

5

10

Das vorausgehend beschriebene, systematische Vorgehen zwingt mit Vorteil dazu, jeden Analyseprozess sorgfältig nach qualitätsrelevanten Teilprozessen zu untersuchen. Weiterhin können bei Modifikationen des Analysegeräts weitere Teilprozesse in einfacher und wenig zeitaufwendiger Weise hinzugefügt bzw. bestehende Teilprozesse verändert werden.

Die Figur 2 zeigt als ein Ausführungsbeispiel der Erfindung zum Durchführen des Verfahrens für die Qualitätskontrolle ein Analysegerät, das als ein Basisgerät ein Auswertegerät 210 und als Untereinheiten des Analysegeräts zum Einsetzen in das Auswertegerät 210 vorgesehene, beispielsweise mit Blut befüllbare, daumengroße Einmalsensoren 220 umfasst. Zudem umfasst jeder der Einmalsensoren 220 einen Speicherchip 225, der unter anderem Informationen für das Auswertegerät 210 trägt, welches spezielle Programm ablaufen und wie die Auswertung erfolgen soll.

Die erste Datenbank 110 kann entweder im Analysegerät oder an 25 einem Computerarbeitsplatz 230 gespeichert sein. Hierfür ist das Auswertegerät 210 über eine elektrotechnische Datenverbindung, beispielsweise das Internet 250, mit einem Computerarbeitsplatz 230 verbindbar ausgestaltet. In einer anderen Ausführung kann auch das Auswertegerät 210 einen entsprechend hergerichteten Computerarbeitsplatz umfassen. Die Zusammen-30 stellung der analysesystemspezifischen Prozessbeschreibung aus den Basisteilprozessen der ersten Datenbank 110 erfolgt auf dem Computerarbeitsplatz 230. Die fertige Prozessbeschreibung wird dann vom Computerarbeitsplatz 230 zu einem elektronischen Datenspeicher im Analysegerät übertragen und 35 dort als zweite Datenbank 120 gespeichert. In einer Ausführungsform kann der elektronische Datenspeicher auch der auf

ľ

10

ŧ _-

dem Einmalsensor 220 angebrachte Speicherchip 225 sein. Bei den Analysevorgängen werden die ermittelten Messwerte ebenfalls in vorgenanntem Datenspeicher im Rahmen der dritten Datenbank 130 gesichert. Die Auswertung der in der dritten Datenbank 130 in Form der Qualitätskontrollprotokolle gesicherten Messwerte erfolgt automatisiert entweder im Analysegerät oder vorzugsweise an einem weiteren Computerarbeitsplatz 240, der über eine elektrotechnische Datenverbindung, beispielsweise das Internet 250, Zugriff auf die Datenbanken 120 und 130 hat. Es werden automatisiert Warnmeldungen erzeugt und an den Benutzer und/oder den Hersteller des Auswertegeräts 210 oder der Einmalsensoren 220 versandt, wenn Qualitätsmängel erkannt werden.

(

Patentansprüche

10

15

20

30

35

- 1. Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess, der einer Gruppe von verwandten, in wenigstens einem Analysegerät ausführbaren und jeweils eine Kette von Teilprozessen umfassenden Analyseprozessen zugehört, beinhaltend folgende Merkmale:
- Für die Gruppe werden grundlegende chemische und/oder physikalische Basisteilprozesse in einer ersten Datenbank gespeichert,
- wenigstens ein Teil der Kette des Analyseprozesses wird nachgebildet, indem je Teilprozess des Teils der Kette einer der Basisteilprozesse durch wenigstens einen Kontrollparameter und wenigstens einen zugehörigen Schwellwert spezifiziert wird,
- für wenigstens einen Durchlauf des Analyseprozesses werden für die Kontrollparameter Messwerte ermittelt und für die Qualitätskontrolle werden die Messwerte mit den zugehörigen Schwellwerten verglichen.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Analyseprozesse chemische und/oder biochemische Analyseprozesse umfassen.
- 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei für das Nachbilden wenigstens einer der Basisteilprozesse mehrfach verwendet wird.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der Teil der Kette ausschließlich die qualitätsrelevanten Teilprozesse beinhaltet.
 - 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das Nachbilden durch eine entsprechend hergerichtete graphische Benutzeroberfläche unterstützt wird.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei auf der graphischen Benutzeroberfläche das Nachbilden durch Drag-and-Drop-

20

Techniken, Drop-Down-Listen und/oder Ankreuzen von Listenelementen mit Mausklick unterstützt wird.

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei der nachgebildete Teil der Kette mit den Kontrollparametern und Schwellwerten in einer zweiten Datenbank gespeichert wird.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei beim Vergleichen ein Über- oder Unterschreiten der Schwellwerte durch zugehörige Messwerte ausgewertet wird.
 - 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei ein Durchlauf des Analyseprozesses abgebrochen wird, wenn beim Vergleichen einer der Messwert eine vorgebbare Relation hinsichtlich dem zugehörigen Schwellwert verfehlt.
 - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei die Messwerte und/oder die Ergebnisse des Vergleichens gespei-chert werden.
 - 11. Verfahren nach Anspruch 10, wobei eine Kennung eines Durchlaufs des Analyseprozesses und/oder eine Kennung wenigstens eines Teils des Analysegeräts mit gespeichert werden.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei die Messwerte und/oder die Ergebnisse des Vergleichens von mehreren Durchläufen des Analyseprozesses gespeichert und/oder statistisch ausgewertet werden.
- 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, wobei die Messwerte und/oder die Ergebnisse des Vergleichens in einer dritten Datenbank gespeichert werden.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, wobei die 35 Messwerte und/oder die Ergebnisse des Vergleichens für eine Wartungsunterstützung des Analysegeräts und/oder eine Rück-

- 24. Vorrichtung nach Anspruch 23, wobei die Untereinheiten mit einem elektronischen Speicherchip versehen sind.
- 25. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 23 oder 24, wobei die zweite Datenbank und/oder wenigstens Teile der dritten Datenbank in den Untereinheiten speicherbar sind.
- 26. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 23 bis 25, wobei in der dritten Datenbank eine Kennung der jeweiligen Unterein10 heit mit speicherbar ist.
 - 27. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 26, wobei das Analysegerät zum Analysieren wenigstens eines Stoffes in einer Körperflüssigkeit eines Lebewesens ausgebildet ist.

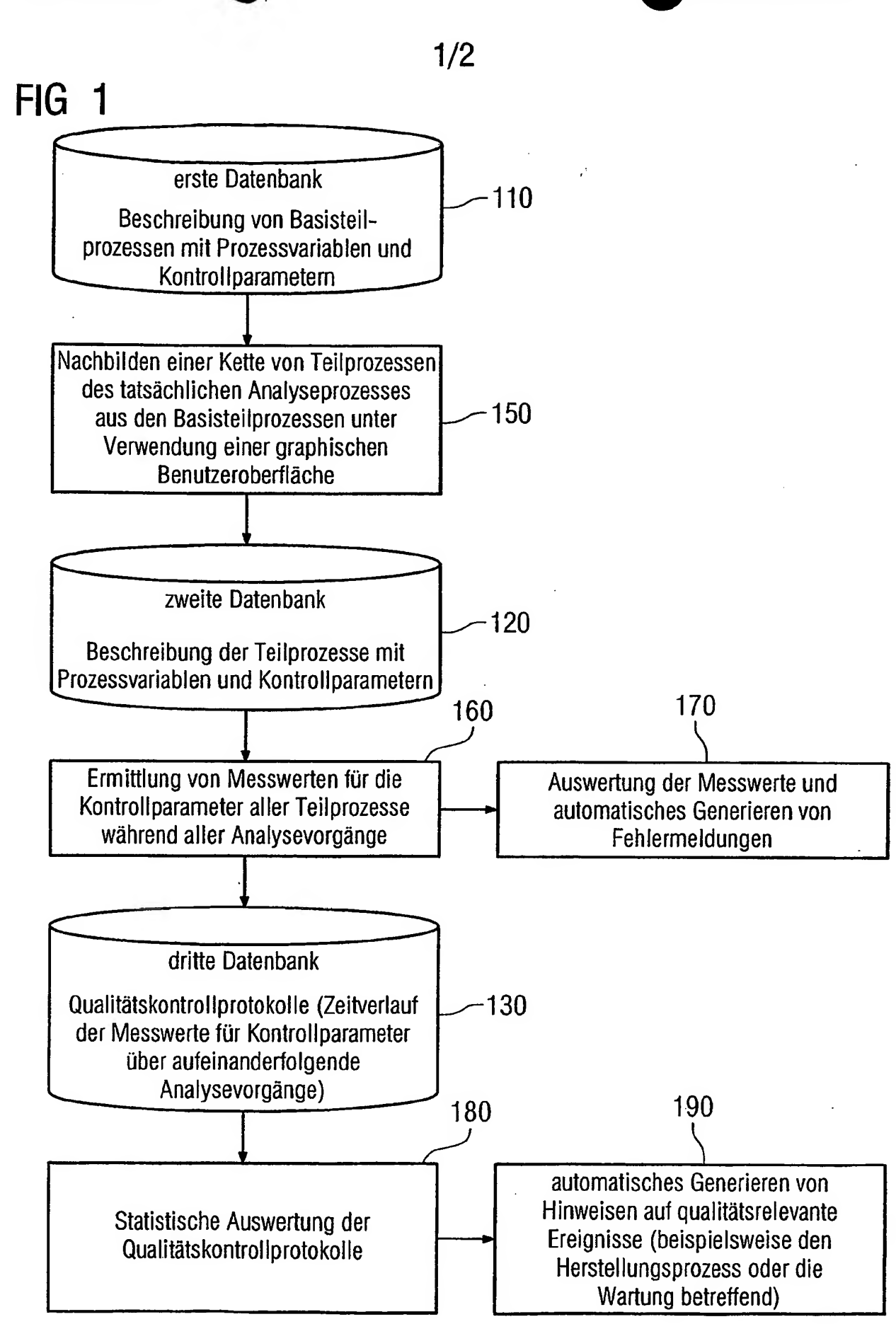
25

meldung über einen Herstellungsprozess wenigstens von Teilen des Analysegeräts genutzt werden.

- 15. Vorrichtung zum Durchführen des Verfahrens nach einem der Ansprüche 1 bis 14, wobei die Vorrichtung das Analysegerät zum Ausführen des Analyseprozesses umfasst.
 - 16. Vorrichtung nach Anspruch 15, wobei die Vorrichtung einen Computerarbeitsplatz umfasst.
 - 17. Vorrichtung nach Anspruch 16, wobei der Computerarbeitsplatz mit dem Analysegerät verbindbar ist.
- 18. Vorrichtung nach Anspruch 17, wobei das Analysegerät und der Computerarbeitsplatz über eine elektrotechnische Datenverbindung, insbesondere das Internet, miteinander verbindbar sind.
- 19. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 16 bis 18, wobei die 20 erste Datenbank im Computerarbeitsplatz speicherbar ist.
 - 20. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 16 bis 19, wobei der Computerarbeitsplatz für das Nachbilden des Teils der Kette und/oder für das statistische Auswerten hergerichtet ist.
 - 21. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 20, wobei die zweite Datenbank und/oder wenigstens Teile der dritten Datenbank im Analysegerät speicherbar sind.
- 30 22. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 21, wobei das Analysegerät zum Ermitteln der Messwerte hergerichtet ist.
- 23. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15 bis 22, wobei das Analysegerät ein Basisgerät und in das Basisgerät einlegbare Untereinheiten, insbesondere Einmalsensoren, umfasst.

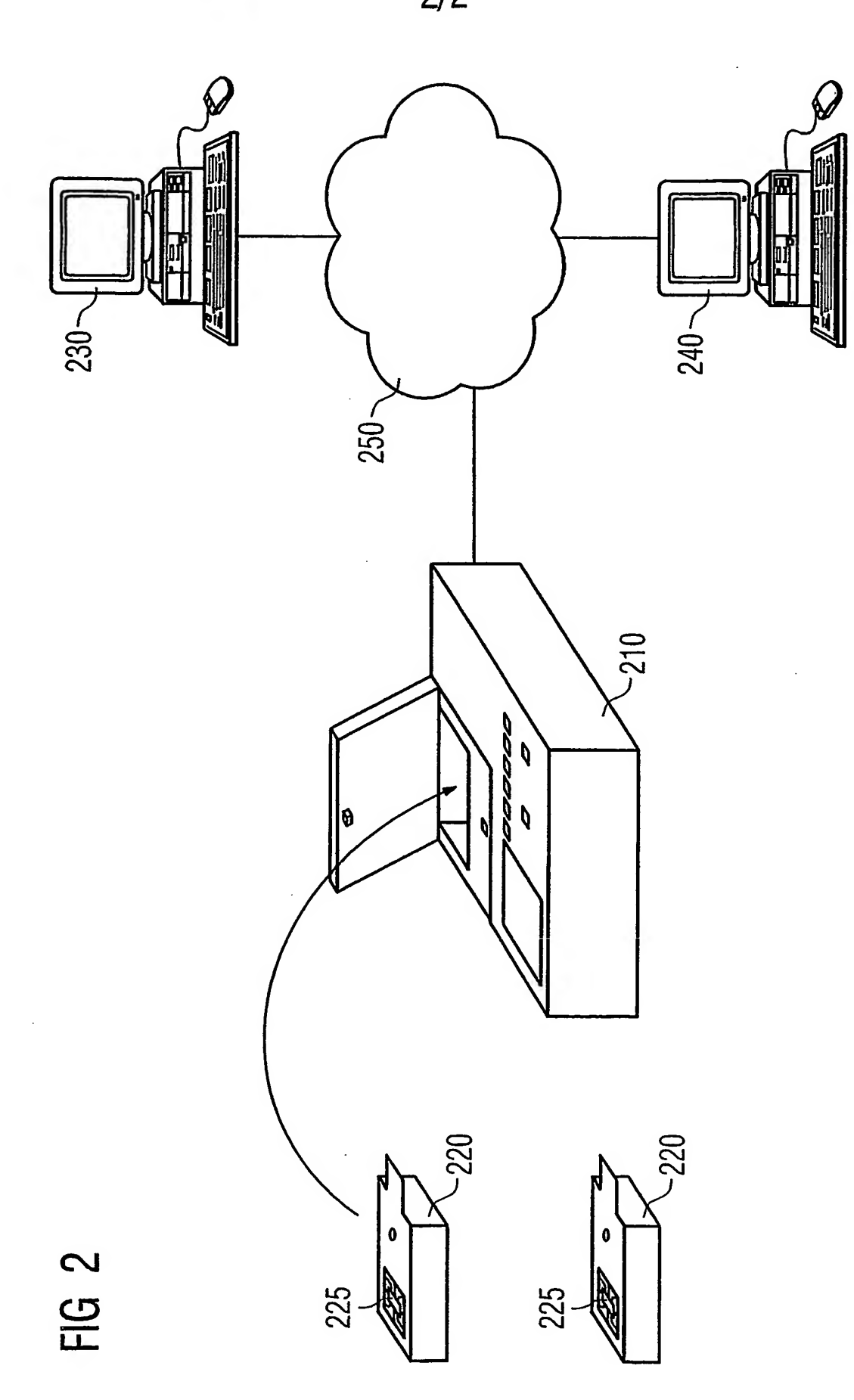
THIS DAGE DI ANK (USPTO)

ţ _ =



THE BARRE BLANK (USPTO)

CT/EP2003/011712



THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 3. Juni 2004 (03.06.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/046993 A3

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: G06F 19/00

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/011712

(22) Internationales Anmeldedatum:

22. Oktober 2003 (22.10.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 53 700.3 18. November 2002 (18.11.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Wittelsbacherplatz 2, 80333 München (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ABRAHAM-FUCHS, Klaus [DE/DE]; Graslitzer Str. 17, 91058 Erlangen (DE). MORITZ, Michael [DE/DE]; Gollenbach 52, 95490 Mistelgau (DE).

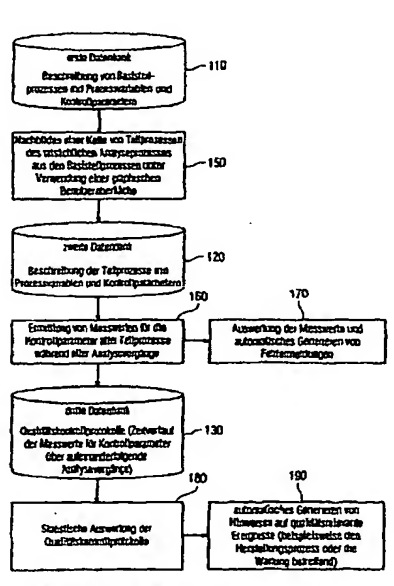
(74) Gemeinsamer Vertreter: SIEMENS AKTIENGE-SELLSCHAFT; Postfach 22 16 34, 80506 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR CARRYING OUT QUALITY CONTROL ON AN ANALYTICAL PROCESS AND DEVICE FOR CARRYING OUT SAID METHOD

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM DURCHFÜHREN EINER QUALITÄTSKONTROLLE FÜR EINEN ANALYSEPROZESS UND VORRICHTUNG ZUM DURCHFÜHREN DES VERFAHRENS



- THE PRINT DATABASE

 DESCRIPTION OF UNDERLYING SUB-PROCESSES USING

 PROCESS WARRANCE AND DOMINOL PARAMETERS

 150 DIRECTION OF A CHUN OF SUB-PROCESSES OF THE ACTUAL

 ANALYTICAL PROCESS FROM THE UNDERLYING SUB-PROCESSES

 USING A GRAPMERA USER DESPRACE

 170 SECOND DATABASE
- DESCRIPTION OF THE BUB-PROCESSES USING PROCESS
 VARIABLES AND CONTROL PARAMETERS
 140 DETERMINATION OF MEASURED VALUES FOR THE CONTROL
 PARAMETERS OF ALL SUS-PROCESSES DURING ALL AMALYTICAL
- OPERATIONS

 170 EVALUATION OF MERATIRED VALUES AND MUTORATIC

 CENTRATION OF EMBOR MESSAGES

 CONTROL DATABASE

 GLALITY CONTROL PROTOCOL (TEMPORAL PROGRESSION OF

 MERASINED VALUES FOR CONTROL PARAMETERS OVER

 BUDGESSAYS ANNLYSICAL CHETATIONS)
- 180 STATISTICAL EVALUATION OF GUNLITY CONTROL PROTOCOL.
 180 M TOWATC GENERATION OF MUTUFICATIONS OF
 GUNLITY RELATED EVANTS (S.D. PERTANCING TO THE
 PRODUCTION PROCESS OR MAINTENANCE PROCESS)

(57) Abstract: The invention relates to a method for carrying out quality control on an analytical process which belongs to a group of related analytical processes that can be executed in at least one analytical device and comprises a respective chain of sub-processes. Said method is characterised as follows: fundamental chemical and/or physical underlying sub-processes are stored for the group in a first database; at least one section of the chain of the analytical process is emulated by the specification of one of the underlying sub-processes for each sub-process in a section of the chain, using at least one control parameter and at least one corresponding threshold value; measured values are determined for the control parameters for at least one run of the analytical process and the measured values are compared with the corresponding threshold values for the quality control procedure.

(57) Zusammenfassung: Ein Verfahren zum Durchführen einer Qualitätskontrolle für einen Analyseprozess, der einer Gruppe von verwandten, in wenigstens einem Analysegerät ausführbaren und jeweils eine Kette von Teilprozessen umfassenden Analyseprozessen zuge-hört, beinhaltet folgende Merkmale:- Für die Gruppe werden grundlegende chemische und/oder phy-sikalische Basisteilprozesse in einer ersten Datenbank ge-speichert,- wenigstens ein Teil der Kette des Analyseprozesses wird nachgebildet, indem je Teilprozess des Teils der Kette ei-ner der Basisteilprozesse durch wenigstens einen Kontroll-parameter und wenigstens einen zugehörigen Schwellwert spe-zifiziert wird,- für wenigstens einen Durchlauf des Analyseprozesses werden für die Kontrollparameter Messwerte ermittelt und für die Qualitätskontrolle werden die Messwerte mit den zugehörigen Schwellwerten verglichen.

WO 2004/046993 A3

- SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

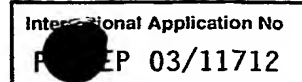
Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 29. Juli 2004

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



A. CLASSIF	ICATION OF	SUBJECT	MATTER
TPC 7	G06F19	a/00	

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 G06F G05B G05D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 1 107 159 A (SYSMEX CORP) 13 June 2001 (2001-06-13)	1-5,8, 10,12, 15-20, 22,27
Υ	column 8, line 15 - column 14, line 49	14
Υ	US 2001/043882 A1 (BERGER HANS ET AL) 22 November 2001 (2001-11-22) paragraph '0036!	14
A	EP 0 962 872 A (ROCHE DIAGNOSTICS CORP) 8 December 1999 (1999-12-08) page 2, line 51 - line 58	1
A	US 2002/133255 A1 (WARDLAW STEPHEN C ET AL) 19 September 2002 (2002-09-19) paragraph '0018! - paragraph '0024!	1.
	_/	·

χ Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 8 June 2004	Date of mailing of the international search report 16/06/2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Kelperis, K

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inter	pnal	Application No
PCT/	EP	03/11712

C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 2002/116224 A1 (ABRAHAM-FUCHS KLAUS ET AL) 22 August 2002 (2002-08-22) paragraph '0015!	1
A	US 5 532 941 A (LIN LAWRENCE I) 2 July 1996 (1996-07-02) column 14, line 51 - column 19, line 56	1
A	EP 1 145 088 A (X FAB SEMICONDUCTOR FOUNDRIES; FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)) 17 October 2001 (2001-10-17) claim 1	1
A	EP 1 061 372 A (HITACHI LTD) 20 December 2000 (2000-12-20)	
A	US 6 055 487 A (SAVORY JOHN ET AL) 25 April 2000 (2000-04-25)	
}		
		·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT ation on patent family members

Internal Application No P 03/11712

							03/11/12
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP	1107159	Α	13-06-2001	EP JP JP	1107159 2001229291 2004004105	A A	13-06-2001 24-08-2001 08-01-2004
				US US	2004019460 2002128801		29-01-2004 12-09-2002
US	2001043882	A1	22-11-2001	EP JP	1156336 3362256		21-11-2001 07-01-2003
				JP	2002014108		18-01-2002
EP	0962872	Α	08-12-1999	US CA	6269276 2266960		31-07-2001 30-09-1999
				EP	0962872		08-12-1999
				JP	11326333	•	26-11-1999
	_~			JP	11337555	A 	10-12-1999
US	2002133255	A1	19-09-2002	NONE	— — — — — — — — — — — — — — — — — — —		<u>ے جب سے سے سے بھی باتے ہیں جاتے ہیں جاتے ہیں جب اسے بھی باتے ہیں جب سے بھی باتے ہیں جب باتے ہیں جب باتے ہیں ب</u>
US	2002116224	A1	22-08-2002	EP JP	1233363 2002312477		21-08-2002 25-10-2002
US	5532941	A	02-07-1996	AU	691944	_	28-05-1998
				AU AU	3005095 701575		09-02-1996 04-02-1999
				AU	6070298		11-06-1998
				CA	2170376		25-01-1996
				EP	0717833	-	26-06-1996
				JP	9502811		18-03-1997
				WO US	9601981 5835384		25-01-1996 10-11-1998
EP	1145088	A	17-10-2001	DE	19902795		03-08-2000
				EP	1145088		17-10-2001
				JP US	2002535744 6622101	_	22-10-2002 16-09-2003
				WO	0042480		20-07-2000
EP	1061372	A	20-12-2000	JP	2001004633		12-01-2001
		——————————————————————————————————————		EP 	1061372	AZ 	20-12-2000
	COFFAOT	Α	25-04-2000	US	5631844	Α	20-05-1997
US	6055487	^	25 04 2000	US	5366896		22-11-1994

THIS PAGE BLANK (USPTO)



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 G06F19/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 G06F G05B G05D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 1 107 159 A (SYSMEX CORP) 13. Juni 2001 (2001-06-13)	1-5,8, 10,12, 15-20, 22,27
Υ	Spalte 8, Zeile 15 - Spalte 14, Zeile 49	14
Υ	US 2001/043882 A1 (BERGER HANS ET AL) 22. November 2001 (2001-11-22) Absatz '0036!	14
Α	EP 0 962 872 A (ROCHE DIAGNOSTICS CORP) 8. Dezember 1999 (1999-12-08) Seite 2, Zeile 51 - Zeile 58	1
A	US 2002/133255 A1 (WARDLAW STEPHEN C ET AL) 19. September 2002 (2002-09-19) Absatz '0018! - Absatz '0024!	1
χ We	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie	

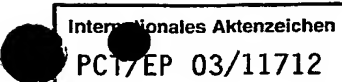
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
8. Juni 2004	16/06/2004

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Kelperis, K

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



PC17EP 03/11712								
C.(Fortsetz	C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.						
A	US 2002/116224 A1 (ABRAHAM-FUCHS KLAUS ET AL) 22. August 2002 (2002-08-22) Absatz '0015!	1						
Α	US 5 532 941 A (LIN LAWRENCE I) 2. Juli 1996 (1996-07-02) Spalte 14, Zeile 51 - Spalte 19, Zeile 56	1						
A	EP 1 145 088 A (X FAB SEMICONDUCTOR FOUNDRIES; FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)) 17. Oktober 2001 (2001-10-17) Anspruch 1	1						
A	EP 1 061 372 A (HITACHI LTD) 20. Dezember 2000 (2000-12-20)							
A	US 6 055 487 A (SAVORY JOHN ET AL) 25. April 2000 (2000-04-25)							
;								
		·						
		·						
	·							

INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichung ur selben Patentfamilie gehören

Francis is DOTECAMIO (Anhana Detection Dat / Innine 2004)

nales Aktenzeichen Inter 03/11712

	echerchenbericht tes Patentdokumen		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
FP	1107159 A		13-06-2001	EP	1107159 A2	13-06-2001	
	710,100			JP	2001229291 A	24-08-2001	
				JP	2004004105 A	08-01-2004	
				US	2004019460 A1	29-01-2004	
				US	2002128801 A1	12-09-2002	
US 200104388	2001043882	A1	22-11-2001	EP	1156336 A1	21-11-2001	
				JP	3362256 B2	07-01-2003	
				JP	2002014108 A	18-01-2002	
EP 096287	0962872	Α	08-12-1999	US	6269276 B1	31-07-2001	
	•			CA	2266960 A1	30-09-1999	
				EP	0962872 A2	08-12-1999	
				JP	11326333 A	26-11-1999	
				JP	11337555 A	10-12-1999	
US	2002133255	A1	19-09-2002	KEINE			
US	2002116224	A1	22-08-2002	EP	1233363 A2	21-08-2002	
		•		JP	2002312477 A	25-10-2002	
US	5532941	Α	02-07-1996	AU	691944 B2	28-05-1998	
				AU	3005095 A	09-02-1996	
				AU	701575 B2	04-02-1999	
				AU	6070298 A	11-06-1998	
				CA	2170376 A1	25-01-1996	
				EP	0717833 A1	26-06-1996	
				JP	9502811 T	18-03-1997	
				WO	9601981 A1	25-01-1996	
				US	5835384 A	10-11-1998	
EP	1145088	Α	17-10-2001	DE	19902795 A1	03-08-2000	
				EP	1145088 A1	17-10-2001	
				JP	2002535744 T	22-10-2002	
				US	6622101 B1	16-09-2003	
				MO	0042480 A1	20-07-2000	
EP	1061372	A	20-12-2000	JP	2001004633 A	12-01-2001	
				EP	1061372 A2	20-12-2000	
US	6055487	A	25-04-2000	US	5631844 A	20-05-1997	
				US	5366896 A	22-11-1994	
				US	6192320 B1	20-02-2001	

THIS PAGE BLANK (USPTC)

. .

-

. 1

· {